

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ**Общество с ограниченной ответственностью "ТехМедик" ООО "ТехМедик"**

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии)

Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 15 по Санкт-Петербургу, 19.07.2013

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя

ОГРН 1137847272364

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

Адрес: 194100, ГОРОД САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, УЛИЦА КАНТЕМИРОВСКАЯ, ДОМ 39, ЛИТЕР А,**ПОМЕЩЕНИЕ №404А телефон: +7 (812) 326-30-06**

(адрес, телефон, факс)

В лице Директора Блохиной Ларисы Анатольевны

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

Заявляет, что

Офтальмокопны и наборы диагностические: Eurolight E10, Eurolight E30,**Eurolight E36, KaWe Piccolight E50, KaWe Piccolight C10,****Eurolight C30, Basic Set, Comblight F.O.30, KaWe Piccolight C, KaWe****Piccolight F.O.в комплекте: 1. Рукоять. 2. Головка. 3. Футляр для хранения.****4. Лампочка. 5. Аккумулятор.**

(наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация)

Код ОКПД2 26.60.12.119**Код ТН ВЭД 9018 90 840 9**

код ОКПД2 и (или) ТН ВЭД СНГ или ОК 002-93 (ОКУН), сведения о серийном выпуске или партии

Серийный Выпуск

(номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная)

**"КИРХНЕР ЭНД ВИЛЬГЕЛЬМ ГмбХ + Ко.КГ", Германия,
KIRCHNER & WILHELM GmbH + Co. KG, Eberhardstrasse 56, 71679 Asperg, Germany**

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям: ГОСТ Р 50444-92 (р. 3,4), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги))

Декларация принята на основании: протокола технических испытаний № 2019.TD-31.02CD от 15.02.2019 ООО ИЛЦ "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2015/3215 от 28.10.2015

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации **15.02.2019**Декларация о соответствии действительна до **15.02.2022**

М.П.

Блохина Лариса Анатольевна

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ», № РОСС RU.0001.11ИМ41

(наименование и адрес органа по сертификации,

123308, Москва Мнёвники, дом № 3, корпус 1 телефон: +7 (495) 783-42-17

зарегистрированного декларацию)

РОСС RU Д-ДЕ.ИМ41.В.00209/19 от 15.02.2019 действует до 15.02.2022

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

*Лариса***О.Г. Пономарева**

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 октября 2015 года № РЗН 2015/3215

На медицинское изделие

Офтальмоскопы и наборы диагностические: Eurolight E10, Eurolight E30, Eurolight E36, KaWe Piccolight E50, KaWe Piccolight E56, Eurolight C10, Eurolight C30, Basic Set, Combilight F.O.30, KaWe Piccolight C, KaWe Piccolight F.O.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КИРХЕР & ВИЛХЕЛМ ГмбХ + Ко. КГ", Германия,
KIRCHNER & WILHELM GmbH + Co. KG, Eberhardstrasse 56, 71679 Asperg, Germany

Производитель

"КИРХЕР & ВИЛХЕЛМ ГмбХ + Ко. КГ", Германия,
KIRCHNER & WILHELM GmbH + Co. KG, Eberhardstrasse 56, 71679 Asperg, Germany

Место производства медицинского изделия
Eberhardstrasse 56, 71679 Asperg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-8808/42010 от 12.10.2015

Вид медицинского изделия 172070

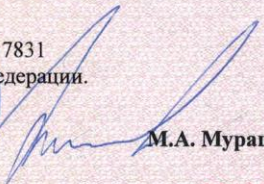
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4200

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 октября 2015 года № 7831
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко

0014995



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 октября 2015 года № РЗН 2015/3215

Лист 1

На медицинское изделие

Офтальмоскопы и наборы диагностические: Eurolight E10, Eurolight E30, Eurolight E36, KaWe Piccolight E50, KaWe Piccolight E56, Eurolight C10, Eurolight C30, Basic Set, Combilight F.O.30, KaWe Piccolight C, KaWe Piccolight F.O.:

в комплекте:

1. Рукоять.
2. Головка.
3. Футляр для хранения.
4. Лампочка.
5. Аккумулятор.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко

0014760

